

Spécifications du système de thérapie Acti V.A.C.^{MD}

Spécialement conçu pour le patient ambulatoire

Spécialement conçu pour le patient ambulatoire, le système de thérapie ActiV.A.C.^{MD} est un dispositif léger et portable qui combine technologie de pointe et fonctions conviviales pour faciliter la mobilité des patients susceptibles de tirer des bienfaits de la thérapie V.A.C.^{MD}.

Unité de thérapie conviviale

- Commandes d'écran tactile simples
- Réservoir de 300 ml à libération rapide
- Bouton Therapy On/Off à touche unique
- Menus intuitifs pour faciliter la programmation et l'exécution de la thérapie
- Interface tactile commune avec le système de thérapie InfoV.A.C.^{MD} pour réduire le temps de formation et faciliter la transition pour le patient



Technologie et tampon SensaT.R.A.C.^{MD}

- Plusieurs alarmes pour faciliter la résolution des problèmes
- Surface conçue dans un souci d'amélioration du confort des patients
- Tampon souple pour mieux épouser les contours du corps
- Conception discrète pour passer inaperçu sous les vêtements



Fonction Seal Check^{MC}

- Fournit de l'information immédiate pour faciliter l'identification des fuites
- Contribue au maintien d'une étanchéité parfaite
- Facilite la résolution des problèmes pour les patients et peut donc réduire le nombre de visites d'urgence chez l'aidant

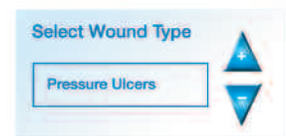


Rapport sur l'historique de la thérapie

- Permet aux cliniciens de contrôler et de surveiller les réglages de la thérapie, l'historique des alarmes, la date et la durée des séances de thérapie, les changements de pansement et de réservoir et le nombre de pièces de mousses utilisées

Guide de réglages

- Conforme aux directives cliniques de la thérapie V.A.C.^{MD}
- Réglages préprogrammés de la thérapie en fonction du type de plaie pour faciliter l'installation
- Guide étape par étape pour simplifier l'installation chez les utilisateurs peu fréquents



Spécifications du système de thérapie ActiV.A.C.^{MD}

Système de thérapie ActiV.A.C.^{MD}, numéro de pièce 340000

- Poids : 2,4 lb (1,08 kg) avec un réservoir vide
Dimensions : 7,6 po (largeur) x 6 po (hauteur) x 2,5 po
(profondeur) (19,3 x 15,2
x 6,4 cm)
Type d'accumulateur : Accumulateur lithium-ion rechargeable
Durée d'accumulateur : 14 heures en moyenne
Temps de recharge : 6 heures pour recharger complètement
un accumulateur complètement déchargé
Capacité du réservoir : 300 ml
Modes d'administration
de la thérapie : Continu ou intermittent
Réglages de l'intensité : Faible, moyenne, élevée
Options de pression
de la thérapie : Pression négative : -25 mm Hg à
-200 mm Hg (-3,3 kPa à -26,6 kPa)
Étui de transport : L'étui en nylon noir est conçu pour
permettre à l'utilisateur d'accéder à
toutes les touches de l'écran de
navigation, de charger l'accumulateur et
de ranger la tubulure sans avoir à sortir
l'unité de thérapie ActiV.A.C.^{MD} de son
étui. L'étui est muni d'une sangle
capitonée ajustable et d'une boucle
pour ceinture qui permet de porter l'unité
de plusieurs manières différentes.

Caractéristiques électriques

- Entrée d'alimentation externe : 100 - 240 V ou 0,72 A à 115 V ou 47- 63 Hz
Sortie d'alimentation externe : 12 V ou 3,3 A
Courant de fuite (patient et boîtier) : < 100 microampères

Classification CEI

- Type B, pièce appliquée, classe II, IPX0
- Équipement non conçu pour une utilisation en présence d'un mélange anesthésique inflammable avec de l'air, de l'oxygène ou de l'oxyde de diazote

Conditions d'entreposage

- Plage de température : -4 °F (-20 °C) à 140 °F (60 °C)
Intervalle d'humidité relative : 0 à 95 % sans condensation

Conditions d'utilisation

- Plage de température : 41 °F (5 °C) à 104 °F (40 °C)
Intervalle d'humidité relative : 0 à 95 % sans condensation
Plage d'altitude : 0 à 14 000 pi (0 à 4 267 m)
Altitudes pour performance optimale : 0 à 8 000 pi (0 à 2 438 m)

Pour obtenir de plus amples renseignements sur la thérapie V.A.C.^{MD}, veuillez communiquer sans frais avec KCI au 1 800 668-5403 ou visitez notre site Web à l'adresse www.kci-medical.com.



REMARQUE : Les articles jetables du système de thérapie V.A.C.^{MD} (Vacuum Assisted Closure^{MD}), soit le pansement de mousse (pansements V.A.C.^{MD} GranuFoam^{MC}, V.A.C. GranuFoam Silver^{MD} ou V.A.C.^{MD} WhiteFoam), la tubulure et le champ, sont fournis dans des emballages stériles et sont exempts de latex. Les réservoirs de l'unité de thérapie V.A.C.^{MD} sont conditionnés sous emballage stérile et sont exempts de latex. Toutes les composantes jetables du système de thérapie V.A.C.^{MD} sont conçues pour un usage unique. Pour une utilisation sûre et efficace, les pansements V.A.C.^{MD} GranuFoam^{MC}, V.A.C. GranuFoam Silver^{MD} et V.A.C.^{MD} WhiteFoam doivent être utilisés uniquement avec des unités de thérapie V.A.C.^{MD}.

REMARQUE : Des renseignements concernant les indications, les contre-indications, les avertissements, les précautions et la sécurité spécifiques des produits et des traitements KCI sont disponibles. Veuillez consulter un médecin, le manuel du produit, l'étiquette du produit et les directives cliniques sur la thérapie V.A.C.^{MD} pour obtenir des renseignements importants, notamment les indications, les contre-indications, les mises en garde, les précautions ainsi que des renseignements relatifs à la sécurité et les consignes d'utilisation avant d'employer ce produit.



©2009 KCI Licensing, Inc. Tous droits réservés. 8023 Vantage Drive, San Antonio, Texas, 78230, États-Unis. Toutes les marques de commerce mentionnées aux présentes sont exclusives à KCI Licensing, Inc., ses sociétés affiliées ou ses concédants. Cette présentation est destinée uniquement aux professionnels de la santé. DSL n°10-0570.CA • (Rev. 11/2010)